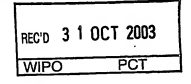
Rec'd PCT/PTO 28 JAN 2005

PCT/FR 03/50017.





BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le ______ 1 5 SEP. 2003

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécople : 33 (0)1 53 04 45 23 www.lnpl.fr

R. Wickson





Bre D'Invention



CERTIFICAT D'UTILITÉ Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécople : 01 42 94 86 54

	Réservé à l'INPI	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 540 W /250		
REMISE DES PIÈCES Réservé à l'INPI DATE 30 JUIL 2002		8 NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE		
UEU 69 INPI LYON		À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE		
N° D'ENREGISTREMENT 0209676 NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE 3 0 JUIL 2 PAR L'INPI		FLEURANCE Raphaël CABINET PLASSERAUD 84 rue d'Amsterdam		
Vos références	s pour ce dossier			
(facultatif) R 02	1109 BFR	o a		
Confirmation of	d'un dépôt par télécople	☐ N° attribué par l'INPI à la télécopie		
2 NATURE D	E LA DEMANDE	Cochez l'une des 4 cases sulvantes		
Demande d				
Demande de	e certificat d'utilité			
Demande di	ivisionnaire			
	Demande de brevet initiale			
		Date		
	nande de certificat d'utilité initiale	N° Date/		
brevet europe	on d'une demande de éen <i>Demande de brevet initiale</i>	N° D		
	'INVENTION (200 caractères o	1		
STE PÉOLADO				
	ON DE PRIORITÉ	Pays ou organisation Date /		
	E DU BÉNÉFICE DE	· · ·		
LA DATE DE	DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation Date//		
DEMANDE A	Antérieure française	Pays ou organisation		
		Date		
		S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»		
DEMANDEL	JR	S'il y a d'autres demandeurs, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»		
Nom ou déno	mination sociale	RHODIA CHIMIE		
Prénoms				
Forme juridique N° SIREN		SA		
Code APE-NAF		6 .4 .2 .0 .1 .4 .5 .2 .6		
		26 Owi Al I		
Adresse	Rue	26 Quai Alphonse Le Gallo		
	Code postal et ville	92100 BOULOGNE-BILLANCOURT		
Pays		FRANCE		
Nationalité		Française		
N° de téléphone (facultatif)				
N° de télécopie (facultatif) Adresse électronique (facultatif)				





REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

	Réservé à l'INPI				
REMISE SES DIÈCES DATE	2002				
UEU 69 INPI L'	YON				
UEO OO 1141 1 E	0209676				
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'				OB 540 W /260899	
Vos références po (facultatif)		R 02109 BFR		·	
MANDATAIRE					
Nom	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	FLEURANCE			
Prénom		Raphaël			
Cabinet ou So	ciété .	CABINET PLAS	SERAUD		
N °de pouvoir de lien contra	permanent et/ou ctuel				
Adresse	Rue	84 rue d'Amsterdam			
	Code postal et ville				
	one (facultatif)	04 37 91 62 70			
N° de télécop		04 37 91 62 79			
Adresse élect	ronique (facultatif)	fleurance@plass.com			
INVENTEUR	(S)				
Les inventeur	rs sont les demandeurs			tion d'inventeur(s) séparée	
RAPPORT D	E RECHERCHE	Uniquement po	ur une demande de brevet	(y compris division et transformation)	
	Établissement immédia ou établissement différ	é l 🗀			
Paiement éc	chelonné de la redevance	☐Oui ☐Non		nt pour les personnes physiques	
RÉDUCTION DES REDE	N DU TAUX VANCES	Requise pou	our les personnes physique r la première fois pour cette ir érieurement à ce dépôt (joina evention ou indiquer sa référence	nvention (joindre un avis de non-imposition) ire une copie de la décision d'admission	
Si vous ave indiquez le	ez utilisé l'imprimé «Suite» e nombre de pages jointes				
OU DU MA (Nom et q Lyon, le 30	NCE Raphaël	Henre		VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI	

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

COMPOSITION D'HUILES SILICONE RETICULABLES EN ELASTOMERES POUR LE TRAITEMENT PAR IMPREGNATION DE MATERIAUX FIBREUX

L'invention concerne une composition silicone élastomère vulcanisable par hydrosilylation (polyaddition), notamment du type bicomposant (dite RTV-2), utilisable pour le traitement de matériaux fibreux (en particulier des supports souples tels que des supports tissés ou des supports non-tissés.

L'invention concerne aussi un composite constitué par un matériau fibreux traité à l'aide d'une composition silicone élastomère notamment de type RTV2.

10

Le traitement des matériaux fibreux (en particulier des supports souples tels que des supports tissés ou des supports non-tissés), à l'aide de compositions silicones liquides réticulables en élastomères, est classiquement réalisé par enduction et le plus souvent par imprégnation, quand les compositions sont des émulsions ou des solutions.

15

L'enduction silicone est définie comme l'action d'enduire un support fibreux, notamment un textile, à l'aide d'une composition silicone liquide réticulable, puis de faire réticuler le film enduit sur le support, de façon à produire un revêtement destiné notamment à le protéger, à lui conférer des qualités particulières, par exemple à lui conférer des caractéristiques d'hydrophobie/d'oléophobie, d'imperméabilisation ou des propriétés mécaniques améliorées ou encore propre à en modifier l'aspect.

20

L'imprégnation est quant à elle définie comme l'action de faire pénétrer un liquide très fluide à base de silicone réticulable à l'intérieur d'un support fibreux (pénétration à cœur) puis de faire réticuler le silicone pour conférer au support des propriétés du type de celles évoquées ci-dessus.

25

En pratique, les enductions d'élastomères silicones sur des supports textiles présentent de nombreux avantages liés aux caractéristiques intrinsèques des silicones. Ces composites présentent notamment une bonne souplesse, une bonne résistance mécanique et un comportement au feu amélioré.

30

35

Par ailleurs, à la différence des élastomères traditionnels, les silicones leur confèrent entre autres une protection appropriée du fait de leur hydrophobie et de leur excellente résistance aux agressions chimiques, thermiques et climatiques ainsi qu'une forte longévité.

Cependant, dans le domaine émergent des composites siliconés pour l'architecture textile, le mode de dépose des silicones par enduction peut présenter des insuffisances. En effet, les tissus architecturaux exposés aux intempéries ne doivent pas présenter d'effet de remontée capillaire depuis les bordures, ce qui nuirait à leur esthétique et à leur durée de

2 vie. Or, l'enduction ne représente pas une technique efficace pour la protection de matériaux fibreux vis-à-vis du phénomène de remontée capillaire. Pour pallier cela, il était a priori concevable de recourir à la technique

d'imprégnation des matériaux fibreux, au moyen de compositions silicones liquides, par exemple de type RTV-2, réticulables en élastomères.

Mais jusqu'alors les seules compositions silicones liquides connues pour réaliser des imprégnations de supports souples, tels des textiles ou des toiles non tissées, sont des solutions ou des émulsions silicones fluides.

En fait, il existait avant l'invention un préjugé technique selon lequel les compositions silicones liquides constituées par des huiles silicones par exemple de type RTV-2, ne pouvaient pas être utilisées pour l'imprégnation de supports fibreux.

10

20

25

30

35

Nonobstant cela, les inventeurs ont cherché à mettre au point une composition silicone liquide à base d'huile(s), réticulable en élastomère, pour le traitement au moins par imprégnation de matériaux fibreux (tissés ou non-tissés), traités à cœur et en surface de manière à présenter des propriétés améliorées en terme de renfort mécanique, d'hydrofugation, d'imperméabilisation, d'aspect, d'ignifugation et surtout de résistance à la remontée capillaire.

Un autre objectif visé par les inventeurs est la fabrication de composites de matériau fibreux et de silicone ayant de bonnes propriétés mécaniques et de résistance à la remontée capillaire, ces composites étant susceptibles d'être produits par imprégnation à l'aide de la composition selon l'invention.

Ces objectifs, parmi d'autres, ont été atteints par les inventeurs qui ont découvert, de façon tout à fait surprenante, et malgré le préjugé technique précité, qu'une composition silicone liquide, dont la phase liquide est essentiellement voire exclusivement formée par une ou plusieurs huile(s) silicones réticulables, notamment à froid, en élastomère, pouvait être utilisée pour le traitement par imprégnation de supports fibreux, pour leur conférer des propriétés mécaniques et des propriétés de résistance aux remontées capillaires très satisfaisantes.

D'où il s'ensuit que l'invention concerne tout d'abord une composition silicone de traitement de matériau fibreux, réticulable en élastomère, comprenant:

- au moins un polyorganosiloxane (POS) présentant, par molécule, au moins (a) deux groupes alcényles, de préférence en C2-C6 liés au silicium;
- au moins un polyorganosiloxane présentant, par molécule, au moins trois (b) atomes d'hydrogène liés au silicium;
- une quantité catalytiquement efficace d'au moins un catalyseur, de (c) préférence composé d'au moins un métal appartenant au groupe du platine ;

- (d) éventuellement au moins un promoteur d'adhérence ;
- (e) éventuellement une charge minérale;
- (f) éventuellement au moins un inhibiteur de réticulation;
- (g) et éventuellement au moins une résine polyorganosiloxane;
- (h) éventuellement des additifs fonctionnels pour conférer des propriétés spécifiques;

caractérisé en ce que

5

15

20

- → elle présente une viscosité dynamique comprise entre 1000 et 7000 mPa.s, à 25°C, et plus préférentiellement comprise entre 2000 et 5000 mPa.s à 25°C avant réticulation,
- 10 → elle présente, après réticulation complète par effet thermique, à savoir cuisson en étuve ventilée de 30 minutes à 150°C, au moins l'une des propriétés mécaniques suivantes :
 - une dureté Shore A au moins égale à 2, de préférence comprise entre 5 et 65 C;
 - une résistance à la rupture au moins égale à 0,5 N.mm⁻¹, de préférence au moins égale à 1,0 N.mm⁻¹ et plus préférentiellement au moins égale à 2 N.mm⁻¹;
 - une élongation à la rupture au moins égale à 50 %, de préférence au moins égale à 100 % et plus préférentiellement au moins égale à 200 %.

Toutes les viscosités dont il est question dans la présente demande, correspondent à une grandeur de viscosité dynamique à 25°C, c'est-à-dire la viscosité dynamique qui est mesurée, de manière connue en soi, à un gradient de vitesse de cisaillement suffisamment faible pour que la viscosité mesurée soit indépendante du gradient de vitesse.

De préférence:

- → cette composition est fluide,
- → cette composition est obtenue en ayant recours ni à une dilution, ni à une solubilisation, ni à une émulsification,
- 25 → cette composition est apte à imprégner à cœur un matériau fibreux puis à réticuler.

A la connaissance des inventeurs, de telles compositions fluides d'huiles silicone réactives et susceptibles de vulcaniser par polyaddition, n'ont jamais été mises en œuvre pour l'imprégnation de matériau fibreux.

Cette composition a également ceci de particulier qu'elle est apte à imprégner à cœur un matériau fibreux puis à réticuler de manière à former un composite ayant une remontée capillaire de moins de 20 mm, de préférence de moins de 10 mm et plus

préférentiellement encore égale à 0, la remontée capillaire étant mesurée selon un test T.

35

4

Les techniques générales de l'imprégnation de matériaux fibreux, notamment de textiles sont bien connues de l'homme du métier. Parmi celles-ci, le foulardage représente une technique particulièrement appropriée au procédé de l'invention.

Avantageusement, cette composition silicone liquide est appliquée tout d'abord par imprégnation puis par enduction à l'aide d'une composition silicone liquide réticulable en élastomère.

Le fait de réaliser un traitement combinant au moins une imprégnation et au moins une enduction silicone est un gage de qualité pour le matériau fibreux dont on cherche à modifier les propriétés, notamment la résistance aux remontées capillaires, sans préjudice aux autres propriétés mécaniques, d'hydrofugation, de résistance au feu, d'aspect.

La fluidité de la composition silicone liquide réticulable d'enduction est identique ou différente de la composition d'imprégnation.

Avantageusement, la fluidité du liquide silicone d'enduction est moindre que celle du liquide silicone d'imprégnation.

Les compositions d'huiles silicone, y compris les compositions fluides d'imprégnation, selon l'invention comprennent un mélange de polyorganosiloxanes (a) et (b).

Les polyorganosiloxanes (a) utilisés dans la présente invention ont de préférence un motif de formule :

$$W_a Z_b SiO_{(4-(a+b))/2}$$
 (a.1)

dans laquelle:

- W est un groupe alcényle,
- Z est un groupe hydrocarboné monovalent, exempt d'action défavorable sur l'activité du catalyseur et choisi parmi les groupes alkyles ayant de 1 à 8 atomes de carbone inclus, éventuellement substitués par au moins un atome d'halogène, et ainsi que parmi les groupes aryles,
- a est 1 ou 2, b est 0, 1 ou 2 et a + b est compris entre 1 et 3,
- éventuellement au moins une partie des autres motifs sont des motifs de formule moyenne :

$$Z_{\rm C} \, {\rm SiO}_{(4-c)/2}$$
 (a.2)

dans laquelle W a la même signification que ci-dessus et c a une valeur comprise entre 0 et 3.

Le polyorganosiloxane (a) peut être très majoritairement formé de motifs de formule (a.1) ou peut contenir, en outre, des motifs de formule (a.2). De même, il peut présenter

35

25

30

une structure linéaire. Son degré de polymérisation est, de préférence, compris entre 2 et 5000.

W est généralement choisi parmi les radicaux méthyle, éthyle et phényle, 60 % molaire au moins des radicaux W étant des radicaux méthyle.

Des exemples de motifs siloxyle de formule (a.1) sont le motif vinyldiméthylsiloxane, le motif vinylphénylméthylsiloxane et le motif vinylsiloxane.

Des exemples de motifs siloxyle de formule (a.2) sont les motifs SiO_{4/2}, diméthylsiloxane, méthylphénylsiloxane, diphénylsiloxane, méthylsiloxane et phénylsiloxane.

Des exemples de polyorganosiloxanes (a) sont les diméthylpolysiloxanes à extrémités diméthylvinylsilyle, les copolymères méthylvinyldiméthylpolysiloxanes à extrémités triméthylsilyle, les copolymères méthylvinyldiméthylpolysiloxanes à extrémités diméthylvinylsilyle, les méthylvinylpolysiloxanes cycliques.

La viscosité dynamique nd de ce polyorganosiloxane (a) est comprise entre 0,01 et 200 Pa.s, de préférence entre 0,01 et 100 Pa.s.

De préférence, le POS (a) comprend au moins 98 % de motifs siloxyle D: -R₂SiO_{2/2} avec R répondant à la même définition que W ou Z, ce pourcentage correspondant à un nombre de motifs pour 100 atomes de silicium.

20

35

15

5

10

En ce qui concerne les compositions d'huiles de silicone selon l'invention, les compositions préférées de polyorganosiloxane (b) comportent le motif siloxyle de formule :

$H_d L_e SiO_{(4-(d+e))/2}$ (b.1)

25 dans laquelle:

 L est un groupe hydrocarboné monovalent, exempt d'action défavorable sur l'activité du catalyseur et choisi parmi les groupes alkyles ayant de 1 à 8 atomes de carbone inclus, éventuellement substitués par au moins un atome d'halogène, et ainsi que parmi les groupes aryles;

d est 1 ou 2, e est 0, 1 ou 2 et d + e a une valeur comprise entre 1 et 3;

- éventuellement, au moins une partie des autres motifs étant des motifs de formule moyenne :

$L_g SiO_{(4-g)/2}$ (b.2)

dans laquelle L a la même signification que ci-dessus et g a une valeur comprise entre 0 et 3.

6

A titre d'exemples de polyorganosiloxane (b), on peut citer le poly(diméthylsiloxane) (méthylhydrogénosiloxy) α, ω diméthylhydrogénosiloxane.

Le polyorganosiloxane (b) peut être uniquement formé de motifs de formule (b.1) ou comporte en plus des motifs de formule (b.2).

Le polyorganosiloxane (b) peut présenter une structure linéaire, ramifiée, cyclique ou en réseau. Le degré de polymérisation est supérieur ou égal à 2. Plus généralement, il est inférieur à 100.

La viscosité dynamique η_d de ce polyorganosiloxane (b) est comprise entre 5 et 1000 mPa.s, de préférence entre 10 et 100 mPa.s.

Le groupe L a la même signification que le groupe Z ci-dessus.

Des exemples de motifs de formule (b.1) sont : $H(CH_3)_2SiO_{1/2}$, $HCH_3SiO_{2/2}$, $H(C_6H_5)SiO_{2/2}$.

Les exemples de motifs de formule (b.2) sont les mêmes que ceux donnés plus haut pour les motifs de formule (a.2).

Des exemples de polyorganosiloxane (b) sont :

- les diméthylpolysiloxanes à extrémités hydrogénodiméthylsilyle,
- les copolymères à motifs (diméthyl)-(hydrogénométhyl)polysiloxanes à extrémités triméthylsilyle,
- les copolymères à motifs diméthyl-hydrogénométhylpolysiloxanes à extrémités hydrogénodiméthylsilyle,
 - les hydrogénométhylpolysiloxanes à extrémités triméthylsilyle,
 - les hydrogénométhylpolysiloxanes cycliques,

5

10

15

30

35

les résines hydrogénosiloxaniques comportant des motifs siloxyles M : R₃SiO_{1/2},
 Q : SiO_{4/2} et/ou T : RSiO_{3/2}, éventuellement D : -R₂SiO_{2/2}, avec R = H ou répondant à la même définition que L.

Comme autres exemples de groupes hydrocarbonés Z ou L, monovalents susceptibles d'être présents dans les POS (a) et (b) susvisés, on peut citer : le méthyle, l'éthyle ; le n-propyle ; l'i-propyle ; le n-butyle ; i-butyle ; t-butyle ; chlorométhyle ; dichlorométhyle ; α -chloroéthyle ; α , β -dichloroéthyle ; fluorométhyle ; difluorométhyle ; α , β -difluoroéthyle ; trifluoro-3,3,3-propyle ; trifluoro cyclopropyle ; trifluoro-4,4,4 butyle ; hexafluoro-3,3,5,5,5,5 pentyle ; β -cyanoéthyle, γ -cyanopropyle ; phényle ; pchlorophényle ; m-chlorophényle ; dichloro-3,5-phényle ; trichlorophényle ; tétrachlorophényle ; o-, p- ou m-tolyle ; α , α , α -trifluorotolyle ; xylyle (diméthyle-2,3 phényle ; diméthyle-3,4-phényle).

Ces groupements peuvent être éventuellement halogénés, ou bien encore être choisis parmi les radicaux cyanoalkyles.

Les halogènes sont par exemple le fluor, le chlore, le brome et l'iode, de préférence le chlore ou le fluor.

Les POS (a) et (b) peuvent être constitués de mélanges de différentes huiles silicone.

De préférence, les proportions de (a) et de (b) sont telles que le rapport molaire des atomes d'hydrogène liés au silicium dans (b) sur les radicaux alcényles liés au silicium dans (a) est compris entre 0,4 et 10.

Selon une variante la phase silicone de la composition comprend au moins une résine polyorganosiloxane (g), comportant au moins un reste alcényle dans sa structure, et cette résine présente une teneur pondérale en groupe(s) alcényle(s) comprise entre 0,1 et 20 % en poids et, de préférence, entre 0,2 et 10 % en poids.

Ces résines sont des oligomères ou polymères organopolysiloxanes ramifiés bien connus et disponibles dans le commerce. Elles se présentent de préférence sous la forme de solutions siloxaniques. Elles comportent, dans leur structure, au moins deux motifs différents choisis parmi ceux de formule R₃SiO_{0,5} (motif M), R₂SiO (motif D), RSiO_{1,5} (motif T) et SiO₂ (motif Q), l'un au moins de ces motifs étant un motif T ou Q.

Les radicaux R sont identiques ou différents et sont choisis parmi les radicaux alkyles linéaires ou ramifiés en C₁-C₆, les radicaux alcényles en C₂-C₄ phényle, trifluoro-3,3,3

propyle. On peut citer par exemple : comme radicaux R alkyles, les radicaux méthyle, éthyle, isopropyle, tertiobutyle et n-hexyle, et comme radicaux R alcényles, les radicaux vinyles.

On doit comprendre que dans les résines (g) du type précité, une partie des radicaux R sont des radicaux alcényles.

Comme exemples d'oligomères ou de polymères organopolysiloxanes ramifiés, on peut citer les résines MQ, les résines MDQ, les résines TD et les résines MDT, les fonctions alcényles pouvant être portées par les motifs M, D et/ou T. Comme exemple de résines qui conviennent particulièrement bien, on peut citer les résines MDQ ou MQ vinylées ayant une teneur pondérale en groupes vinyle comprise entre 0,2 et 10 % en poids, ces groupes vinyle étant portés par les motifs M et/ou D.

Cette résine de structure est avantageusement présente dans une concentration comprise entre 10 et 70 % en poids par rapport à l'ensemble des constituants de la composition, de préférence entre 30 et 60 % en poids et, plus préférentiellement encore, entre 40 et 60 % en poids.

35

5

La réaction de polyaddition est bien connue par l'homme du métier. On peut d'ailleurs utiliser un catalyseur dans cette réaction. Ce catalyseur peut notamment être

choisi parmi les composés du platine et du rhodium. On peut, en particulier, utiliser les complexes du platine et d'un produit organique décrit dans les brevets US-A-3 159 601, US-A-3 159 602, US-A-3 220 972 et les brevets européens EP-A-0 057 459, EP-A-0 188 978 et EP-A-0 190 530, les complexes du platine et d'organosiloxanes vinylés décrits dans les brevets US-A-3 419 593, US-A-3 715 334, US-A-3 377 432 et US-A-3 814 730. Le catalyseur généralement préféré est le platine. Dans ce cas, la quantité pondérale de catalyseur (c), calculée en poids de platine-métal, est généralement comprise entre 2 et 400 ppm, de préférence entre 5 et 100 ppm basés sur le poids total des polyorganosiloxanes (a) et (b).

10

Dans un mode de réalisation avantageux du procédé selon l'invention, on peut utiliser un promoteur d'adhérence. Ce promoteur d'adhérence peut par exemple comprendre :

(d.1) au moins un organosilane alcoxylé répondant à la formule générale suivante :

15

20

30

dans laquelle:

- R¹, R², R³ sont des radicaux hydrogénés ou hydrocarbonés identiques ou différents entre eux et représentant l'hydrogène, un alkyle linéaire ramifié en C₁ C₄ ou un phényle éventuellement substitué par au moins un alkyle en C₁-C₃;
 - A est un alkylène linéaire ou ramifié en C₁ C₄;
 - G est un lien valenciel;
- 25 R⁴ et R⁵ sont des radicaux identiques ou différents et représentent un alkyle en C₁ C₄ linéaire ou ramifié;
 - x' = 0 ou 1
 - x = 0 à 2

ledit composé (d.1) étant de préférence du vinyltriméthoxysilane (VTMS);

- (d.2) au moins un composé organosilicié comprenant au moins un radical époxy, ledit composé (d.2) étant de préférence du 3-Glycidoxypropyltiméthoxysilane (GLYMO);
- (d.3) au moins un chélate de métal M et/ou un alcoxyde métallique de formule générale M (OJ)_n, avec n = valence de M et J = alkyle linéaire ou ramifié en

C₁ - C₈, M étant choisi dans le groupe formé par : Ti, Zr, Ge, Li, Mn, Fe, Al, Mg, ledit composé (d.3) étant de préférence du titanate de tert.butyle.

Les proportions des (d.1), (d.2) et (d.3), exprimée en % en poids par rapport au total des trois, sont de préférence les suivantes :

 $(d.1) \ge 10$,

 $(d.2) \ge 10$,

 $(d.3) \le 80.$

Par ailleurs, ce promoteur d'adhérence (d) est de préférence présent à raison de 0,1 à 10 %, de préférence 0,5 à 5 % et plus préférentiellement encore 1 à 2,5 % en poids par rapport à l'ensemble des constituants de la composition.

Il est aussi possible de prévoir une charge (e) qui sera de préférence minérale. Elle peut être constituée par des produits choisis parmi les matières siliceuses (ou non).

S'agissant des matières siliceuses, elles peuvent jouer le rôle de charge renforçante ou semi-renforçante.

Les charges siliceuses renforçantes sont choisies parmi les silices colloïdales, les poudres de silice de combustion et de précipitation ou leur mélange.

Ces poudres présentent une taille moyenne de particule généralement inférieure à 0,1 μm et une surface spécifique BET supérieure à 50 m²/g, de préférence comprise entre 100 et 300 m²/g.

20

25

30

Les charges siliceuses semi-renforçantes telles que des terres de diatomées ou du quartz broyé, peuvent être également employées.

En ce qui concerne les matières minérales non siliceuses, elles peuvent intervenir comme charge minérale semi-renforçante ou de bourrage. Des exemples de ces charges non siliceuses utilisables seules ou en mélange sont le noir de carbone, le dioxyde de titane, l'oxyde d'aluminium, l'alumine hydratée, la vermiculite expansée, le zircone, un zirconate, la vermiculite non expansée, le carbonate de calcium, l'oxyde de zinc, le mica, le talc, l'oxyde de fer, le sulfate de baryum et la chaux éteinte. Ces charges ont une granulométrie généralement comprise entre 0,01 et 300 μm et une surface BET inférieure à 100 m²/g.

De façon pratique mais non limitative, la charge employée est une silice.

La charge peut être traitée à l'aide de tout agent de compatibilisation approprié et notamment l'hexaméthyldisilazane. Pour plus de détails à cet égard, on peut se référer par exemple au brevet FR-B-2 764 894.

Sur le plan pondéral, on préfère mettre en œuvre une quantité de charge comprise entre 5 et 30, de préférence entre 7 et 20 % en poids par rapport à l'ensemble des constituants de la composition.

Avantageusement, la composition élastomère silicone comprend en outre au moins un ralentisseur (f) de la réaction d'addition (inhibiteur de réticulation), choisi parmi les composés suivants :

- polyorganosiloxanes, avantageusement cycliques et substitués par au moins un alcényle, le tétraméthylvinyltétrasiloxane étant particulièrement préféré,
- la pyridine,

10

- les phosphines et les phosphites organiques,
- les amides insaturés,
- les maléates alkylés
- et les alcools acétyléniques.

Ces alcools acétyléniques, (Cf. FR-B-1 528 464 et FR-A-2 372 874), qui font partie des bloqueurs thermiques de réaction d'hydrosilylation préférés, ont pour formule :

$$R - (R') C (OH) - C \equiv CH$$

formule dans laquelle:

- R est un radical alkyle linéaire ou ramifié, ou un radical phényle;
- R' est H ou un radical alkyle linéaire ou ramifié, ou un radical phényle;
- 20 les radicaux R, R' et l'atome de carbone situé en α de la triple liaison pouvant éventuellement former un cycle ;
 - le nombre total d'atomes de carbone contenu dans R et R' étant d'au moins 5, de préférence de 9 à 20.

Lesdits alcools sont, de préférence, choisis parmi ceux présentant un point d'ébullition supérieur à 250 °C. On peut citer à titre d'exemples :

- l'éthynyl-1-cyclohexanol 1;
- le méthyl-3 dodécyne-1 ol-3;
- le triméthyl-3,7,11 dodécyne-1 ol-3;
- le diphényl-1,1 propyne-2 ol-1;
 - l'éthyl-3 éthyl-6 nonyne-1 ol-3;
 - le méthyl-3 pentadécyne-1 ol-3.

Ces alcools α -acétyléniques sont des produits du commerce.

Un tel ralentisseur (f) est présent à raison de 3 000 ppm au maximum, de préférence à raison de 100 à 2000 ppm par rapport au poids total des organopolysiloxanes (a) et (b).

Concernant les additifs fonctionnels (h) susceptibles d'être mise en oeuvre, il peut s'agir de produits couvrants tels que par exemple des pigments/colorants ou des stabilisants.

L'invention vise également un système bicomposant précurseur de la composition susévoquée. Ce système bicomposant est caractérisé :

5

10

15

20

25

30

- en ce qu'il se présente en deux parties A et B distinctes destinées à être mélangées pour former la composition en ce que l'une de ces parties A et B comprend le catalyseur (c) et une seule espèce (a) ou (b) de polyorganosiloxane; et
- en ce que la partie A ou B contenant le polyorganosiloxane (b) est exempte de composé (d.3) du promoteur (d).

C'est ainsi que la composition peut, par exemple, être constituée d'une partie A comprenant les composés (d.1) et (d.2) tandis que la partie B contient le composé (d.3).

Pour obtenir la composition élastomère silicone bicomposant A-B.

Dans le cas où une charge est mise en oeuvre, il est avantageux de préparer tout d'abord un empâtage primaire en mélangeant une charge minérale, au moins une partie du POS (b), ainsi qu'au moins une partie du polyorganosiloxane (a).

Cet empâtage sert de base pour obtenir, d'une part, une partie A résultant du mélange de ce dernier avec le polyorganosiloxane (b) éventuellement un inhibiteur de réticulation et enfin les composés (d.1) et (d.2) du promoteur (d). La partie B est réalisée par mélange d'une partie de l'empâtage visé ci-dessus et de polyorganosiloxane (a), de catalyseur (Pt) et de composés (d.3) du promoteur (d).

La viscosité des parties A et B et de leur mélange peut être ajustée en jouant sur les quantités des constituants et en choisissant les polyorganosiloxanes de viscosité différente.

Dans le cas où un ou plusieurs additifs fonctionnels (h) sont employés, ils sont répartis dans les parties A et B selon leur affinité avec le contenu de A et B.

Une fois mélangées l'une à l'autre les parties A et B forment une composition élastomère silicone (RTV-2) prête à l'emploi, qui peut être appliquée sur le support par tout moyen d'imprégnation approprié (par exemple foulardage), et éventuellement tout moyen d'enduction approprié (par exemple racle ou cylindre).

La réticulation de la composition silicone liquide (fluide) appliquée sur le support à imprégner, voire à revêtir, est généralement activée par exemple en chauffant le support imprégné, voire revêtu, à une température comprise entre 50 et 200°C, en tenant bien évidemment compte de la résistance maximale du support à la chaleur.

12

Suivant un autre de ses aspects, l'invention concerne en l'utilisation d'une ou d'un système tels que définis ci-dessus, pour imprégner un support fibreux à l'exception de tout textile architectural.

Par "textile architectural", on entend un tissu ou non tissé et plus généralement tout support fibreux destiné après revêtement à la confection:

- d'abris, de structures mobiles, de bâtiments textiles, de cloisons, de portes souples, de bâches, de tentes, de stands ou de chapiteaux;
- de mobiliers, de bardages, d'écrans publicitaires, de brise-vent ou panneaux filtrants ;
- de protections solaires, de plafonds et de stores.

10

20

25

35

Un autre objet de l'invention est constitué par un composite matériau fibreux/élastomère silicone réticulé, à l'exclusion ou non de tout textile architectural tel que défini ci-dessus, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un support fibreux imprégné à cœur d'élastomère silicone réticulé obtenu à partir d'une composition silicone liquide ou d'un système bicomposant précurseur de cette composition, tels que définis ci-dessus, cette composition étant fluide et obtenue en ayant recours ni à une dilution, ni à une solubilisation, ni à une émulsification.

A titre d'exemples de composites matériau fibreux/élastomère silicone réticulé, on peut citer les matières premières souples pour la confection de sacs gonflables utilisés pour la protection des occupants d'un véhicule, en anglais "air bag", les tresses de verre (gaines en tissu de verre de protection thermique et diélectrique pour fil électrique), bandes transporteuses, les tissus coupe-feu ou isolants thermiques, compensateurs (manchons flexibles d'étanchéité pour_tuyauterie), vêtements ou bien encore des matériaux souples destinés à être utilisés dans l'architecture textile intérieure ou extérieure (bâches, tentes, stands, chapiteaux...).

Les supports fibreux destinés à être imprégnés peuvent être par exemple des tissus, des non-tissés ou des tricots ou plus généralement tout support fibreux comprenant des fibres et/ou des fibres choisis dans le groupe de matériaux comprenant : le verre, la silice, les métaux, la céramique, le carbure de silicium, le carbone, le bore ,les fibres naturelles comme le coton, la laine, le chanvre, le lin, les fibres artificielles comme la viscose, ou des fibres cellulosiques, les fibres synthétiques comme les polyesters, les polyamides, les polyacryliques, les chlorofibres, les polyoléfines, les caoutchoucs synthétiques, l'alcool polyvinylique, les aramides, les fluorofibres, les phénoliques ...

L'invention vise également un composite matériau fibreux / élastomère silicone réticulé susceptible d'être obtenu par imprégnation au moyen de la composition silicone liquide ou du système bicomposant susvisés, caractérisé par une remontée capillaire de

moins de 20 mm, de préférence de moins de 10 mm et plus préférentiellement encore égale à 0, la remontée capillaire étant mesurée selon un test T.

5 Description des figures :

- La figure 1 est un cliché d'une coupe d'un composite de silicone à base de matériau fibreux.
- La figure 2 est un schéma représentant les résultats d'un test T comparatif de remontée capillaire, effectué sur trois bandes de tissu α (témoin) et βa, βb (exemple I.7).

Les exemples qui suivent ont pour vocation d'illustrer des modes particuliers de réalisation de l'invention sans limiter celle-ci à ces simples modes particuliers.

EXEMPLE I : Préparation, imprégnation et propriétés d'une composition d'huiles de silicone selon l'invention

I.1- Préparation

Dans un réacteur à température ambiante, on mélange progressivement, dans les proportions indiquées ci-après (parties en poids) :

- 96,6 parties d'une résine M M(Vi) D(Vi) DQ contenant env. 0.6% de Vi
- 11 parties de poly (diMe)(Mehydrogénénosiloxy) α,ω diMehydrogéno siloxy, de viscosité 25 mPa.s et contenant 20% de SiH
- 25 0,025 partie d'éthynylcyclohexanol
 - 1 partie de vinyltriméthoxysilane
 - 1 partie de 3-glycidoxypropyltriméthoxysilane
 - 0,4 partie de titanate de butyle
 - 0,022 partie de catalyseur de réticulation au platine Karstedt.
- Note: Me correspond à un radical méthyle.

I.2- Propriétés de la composition ainsi préparée

- Viscosité:

On mesure la viscosité de la composition préparée au moyen d'un viscosimètre Brookfield : Viscosité = 2.3 Pa.s

- Réactivité:

15

35

La réactivité du bain est appréciée par la mesure de son temps de gel dans un GelTimer GelNorm commercialisé par OSI : Réactivité à 70°C = 30 min

I.3- Imprégnation

5

I.3.a Un tissu polyester de 200g/m² est imprégné de la composition au moyen d'une calandre de laboratoire.

Les conditions de l'imprégnation sont les suivantes :

- diamètre des cylindres

10 cm (largeur 25cm)

- vitesse de défilement 10

1 m/min

- pression appliquée

20kg/cm

- taux d'exprimage

35%

I.3.b Un tissu de verre de 300 g/m² est imprégné de la composition au moyen d'une calandre de laboratoire. 15

Les conditions de l'imprégnation sont les suivantes :

- diamètre des cylindres

10 cm (largeur 25cm)

- vitesse de défilement

1 m/min

- pression appliquée

22 kg/cm

- taux d'exprimage

30 %

I.4- Réticulation

La composition silicone déposée est réticulée en plaçant le composite résultant dans une étuve ventilée à 150°C pendant 1 min.

20

25

I.5- Propriétés mécaniques de l'élastomère silicone d'imprégnation après réticulation

Les propriétés mécaniques d'usage sont établies selon les normes du métier sur la base de pion de 6mm d'épaisseur pour la dureté et de plaque test de 2mm d'épaisseur pour les expériences en rupture. La réticulation est rendue complète par une cuisson en étuve ventilée de 30min à 150°C.

Dureté Shore A

= 33

Résistance à la rupture

= 3.9 MPa

Elongation à rupture

= 140 %

I.6- Contrôle de l'imprégnation

On observe la pénétration de la composition dans le tissu par Microscopie Electronique à Balayage.

Le cliché de la figure 1 présente une vue en coupe du composite obtenu à l'exemple I.3a. L'échelle correspondante est affichée sur l'image. Il démontre la qualité de l'imprégnation en révélant la compacité du composite résultant. Ce cliché montre la qualité de l'imprégnation obtenue par le procédé objet de l'invention. L'absence de solvant de fluidification ou d'émulsion permet d'éviter la formation de poches de solvant dans la matrice de la composition de silicone réticulée.

10

15

20

25

I.7- Résistance à la remontée capillaire

Procédure analytique:

La remontée capillaire est donnée par la hauteur de remontée d'un liquide avec lequel l'extrémité d'une bande de composite est en contact, selon un test T.

Le test T est conduit comme suit :

- on découpe une bande de 2 x 20 cm du composite matériau fibreux silicone,
- on prépare un bac contenant une encre colorée (par exemple de l'encre pour stylo plume),
- on suspend verticalement la bande de matériau fibreux découpée au-dessus du bac d'encre de manière à faire affleurer la bande sur l'encre,
- on définit le niveau 0 comme étant la ligne de ménisque de l'encre sur la bande,
- la bande de composite est laissée en place jusqu'à ce que le front de remontée de l'encre s'équilibre,
- on mesure la hauteur (H) en millimètres correspondant à la différence entre le niveau 0 et le niveau de remontée maximal de l'encre le long de la bande.

La remontée capillaire est définie par la distance H.

30 La résistance à la remontée capillaire est inversement proportionnelle à H.

Résultats

Les schémas de la figure 2 représentent comparativement la trace de telles remontées capillaires pour trois bandes de tissu :

 la bande témoin α de gauche correspond à une bande découpée d'un matériau fibreux non imprégné et enduit de 200g/m² d'élastomère silicone, sur chaque face;

- la bande βa du centre correspond à une bande découpée d'un composite selon l'invention, c'est-à-dire réalisé à partir d'un matériau fibreux à base de polyester, imprégné selon l'invention, puis enduit de 120g/m² d'élastomère silicone sur chaque face;
- la bande βb de droite correspond à une bande découpée d'un composite selon l'invention, c'est-à-dire réalisé à partir d'un matériau fibreux à base de verre, imprégné selon l'invention, puis enduit de 100g/m² d'élastomère silicone sur chaque face.

Les bandes (β) de la membrane architecturale silicone (composite) selon l'invention présente une remontée capillaire nulle, tandis que la bande (α) témoin présente une remontée capillaire sur plus de 100 mm.

10

20

On voit ainsi clairement que l'imprégnation selon l'invention prémunit de la remontée qui se fait sur l'intégralité de l'échantillon en son absence.

On a montré une formulation capable de satisfaire le compromis d'une faible viscosité apte à l'imprégnation de textiles et de propriétés mécaniques suffisantes pour les caractéristiques du composite. On notera que les propriétés atteintes permettent de classer le produit dans la gamme des élastomères ; en particulier l'élongation et la dureté sont typiques de cette classe.

Avec une telle composition, le niveau d'imprégnation du textile est excellent ce qui limite la remontée capillaire par infiltration le long de fibres du tissu qui seraient mal gainées par le polymère hydrophobant.

EXEMPLE II: Compositions d'huiles silicones fluides selon l'invention

Les exemples ci-après démontrent qu'avec des compositions très fluides telles que celles présentées, on peut couvrir une large gamme de dureté des élastomères tout en conservant des propriétés mécaniques raisonnables.

Les compositions présentées sont comme dans le premier exemple préparées à froid par simple mélange. Néanmoins leur préparation se fait de manière à disposer de deux parties, A et B, qui sont associées entre elles selon le ratio 100 A / 10 B, juste avant leur utilisation.

Les tableaux (I) et (II) ci-après décrivent ces compositions et les propriétés qu'elles développent.

TABLEAU I				T
		2-1	2-2	2-3
	Partie A			
Résine M M ^{vi} D ^{vi} D Q titrai 0.5% Mvi, 75% D, 1.5% D	nt 0.6% Vi, constituée de 17% M vi, 6% Q	92	90	45
Poly diMe Me Vi siloxane	α,ω-vinylé à 2.5% Vi et 0.4 Pa.s	0	0	45
Tétra Me, tétra Vi tétrasilox	ane	0	2	0
Poly di Me di Me hydrogén	o α,ω-SiH à 7.5% SiH et 0.3 Pa.s	8	13	0
Poly di Me hydrogéno αω N	Me ₃ de viscosité 0.02 Pa.s	0	0	8
Tri méthoxysilane de gamm	na méthacryloxypropyle	1	1	1
Tri méthoxysilane de gamm	a glycidoxypropyle	1	1	1
Ethynylcyclohexanol		250	250	250
		ppm	ppm	ppm
	Partie B			- F
Résine M M ^{vi} D ^{vi} D Q titrar	nt 0.6% Vi, constituée de 17% M	0.0	0.5	
0.5% Mvi, 75% D, 1.5% D	-	96	96	38
Poly diMe Me Vi siloxane αω vinylé à 2.5% Vi et 0.4 Pa.s			0	58
Orthotitanate de tétrabutyle		4	4	4
Catalyseur de Karstedt à 10% de platine		215	215	215
		ppm	ppm	ppm
Dureté	Shore A	40	45	67
Résistance à la rupture	MPa	3.6	4.5	0.8
Elongation à la rupture	%	150	100	15
Viscosité A		2760	2040	2950
Viscosité B	mPa.s	4150	4190	2480
Viscosité A+B	mPa.s	3400	2250	2920

ABLEAU II		3-1	3-2	3-4	3-3
	Partie A				
uspension à 25% de silice renforçante dans un PDMS		35	35	35	35
αω vinylée de viscosité 1.5 P PDMS αω vinylée de viscosi		55	55	35	37
PDMS αω vinylée de viscosi		5	5	5	12
Poly diMe Me Vi siloxane α	,ω-vinylé à 2.5% Vi et 0.4	0	0	18	9
Pa.s Poly di Me di Me hydrogéno -	α,ω-SiH à 7.5% SiH et 0.3	1.1	2.3	5	3.8
Pa.s PDMS αω SiH à 5% de SiH		4.2	0	0	0
PDMS αω SIA a 5% de SIII Tri méthoxysilane de gamm		1	1	1	1
		1	1	1	1
Tri méthoxysilane de gamm	a grycidoxypropyro	500	500	500	400
Ethynylcyclohexanol		ppm	ppm	ppm	ppn
	Partie B				
Suspension à 25% de silice renforçante dans un PDMS αω vinylée de viscosité 1.5 Pa.s		40	40	40	40
		56	56	56	56
PDMS αω vinylée de viscosité 1.5 Pa.s		4	4	4	4
Orthotitanate de tétrabutyle		215	215	215	21:
Catalyseur de Karstedt à 10	% de platine	ppm	ppm	ppm	ppr
D	Shore A	8	30	49	42
Dureté	MPa	0.76	1	1.5	2.2
Résistance à la rupture Elongation à la rupture	%	250	170	65	13
Viscosité A		2910	3800	2580	433
Viscosité B	mPa.s	3400	3400	3400	328
Viscosité A+B	mPa.s	3270	4190	2870	47

REVENDICATIONS

- -1- Composition silicone de traitement de matériau fibreux, réticulable en élastomère, comprenant:
- au moins un polyorganosiloxane (POS) présentant, par molécule, au moins deux groupes alcényles, de préférence en C2-C6 liés au silicium;
 - (b) au moins un polyorganosiloxane présentant, par molécule, au moins trois atomes d'hydrogène liés au silicium;
 - une quantité catalytiquement efficace d'au moins un catalyseur, de préférence composé d'au moins un métal appartenant au groupe du platine;
 - (d) éventuellement au moins un promoteur d'adhérence;
 - (e) éventuellement une charge minérale;
 - (f) éventuellement au moins un inhibiteur de réticulation;
 - (i) et éventuellement au moins une résine polyorganosiloxane;
- (j) éventuellement des additifs fonctionnels pour conférer des propriétés spécifiques;

caractérisée en ce que

10

- → elle présente une viscosité dynamique comprise entre 1000 et 7000 mPa.s, à 25°C, et plus préférentiellement comprise entre 2000 et 5000 mPa.s à 25°C avant réticulation,
- 20 → elle présente, après réticulation complète par une cuisson en étuve ventilée de 30 minutes à 150°C, au moins l'une des propriétés mécaniques suivantes :
 - une dureté Shore A au moins égale à 2, de préférence comprise entre 5 et 65 ;
 - une résistance à la rupture au moins égale à 0,5 N.mm⁻¹, de préférence au moins égale à 1,0 N.mm⁻¹ et plus préférentiellement au moins égale à 2 N.mm⁻¹;
- une élongation à la rupture au moins égale à 50 %, de préférence au moins égale à 100 % et plus préférentiellement au moins égale à 200 %.
 - -2- Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle est fluide et obtenue en ayant recours ni à une dilution, ni à une solubilisation, ni à une émulsification, et en ce qu'elle est apte à imprégner à cœur un matériau fibreux puis à réticuler.
 - -3- Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce qu'elle est apte à imprégner à cœur un matériau fibreux puis à réticuler de manière à former un composite ayant une remontée capillaire de moins de 20 mm, de préférence de moins de 10 mm et plus préférentiellement encore égale à 0, la remontée capillaire étant mesurée selon un test. T.

-4- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que le polyorganosiloxane (a) choisi présente des motifs de formule :

$$W_a Z_b SiO_{(4-(a+b))/2}$$
 (a.1)

5 dans laquelle :

10

20

25

30

- W est un groupe alcényle,
- Z est un groupe hydrocarboné monovalent, exempt d'action défavorable sur l'activité du catalyseur et choisi parmi les groupes alkyles ayant de 1 à 8 atomes de carbone inclus, éventuellement substitués par au moins un atome d'halogène, et ainsi que parmi les groupes aryles,
- a est 1 ou 2, b est 0, 1 ou 2 et a + b est compris entre 1 et 3,
- éventuellement au moins une partie des autres motifs sont des motifs de formule moyenne :

$$Z_c SiO_{(4-c)/2}$$
 (a.2)

- dans laquelle W a la même signification que ci-dessus et c a une valeur comprise entre 0 et 3.
 - -5- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que le polyorganosiloxane (b) comporte le motif siloxyle de formule :

 $H_d L_e SiO_{(4-(d+e))/2}$ (b.1)

dans laquelle:

- L est un groupe hydrocarboné monovalent, exempt d'action défavorable sur l'activité du catalyseur et choisi parmi les groupes alkyles ayant de 1 à 8 atomes de carbone inclus, éventuellement substitués par au moins un atome d'halogène, et ainsi que parmi les groupes aryles;
- d est 1 ou 2, e est 0, 1 ou 2 et d + e a une valeur comprise entre 1 et 3;
- éventuellement, au moins une partie des autres motifs étant des motifs de formule moyenne :

 $L_{\rm g}\,{\rm SiO_{(4-g)/2}}\,$ (b.2) dans laquelle L a la même signification que ci-dessus et g a une valeur comprise entre 0 et 3.

-6- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que les proportions de (a) et de (b) sont telles que le rapport molaire des atomes d'hydrogène liés au silicium dans (b) sur les radicaux alcényles liés au silicium dans (a) est compris entre 0,4 et 10.

- -7- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, selon lequel le promoteur d'adhérence comprend :
- (d.1) au moins un organosilane alcoxylé répondant à la formule générale suivante :

$$R^{1}R^{2}C \searrow_{C} (A)_{x} \qquad |_{x}^{R^{4}}$$

$$(d.1) \qquad R^{3} \qquad G \qquad (OR^{5})_{3-x}$$

dans laquelle:

- R¹, R², R³ sont des radicaux hydrogénés ou hydrocarbonés identiques ou différents entre eux et représentant l'hydrogène, un alkyle linéaire ramifié en C₁ - C₄ ou un phényle éventuellement substitué par au moins un alkyle en C₁-C₃;

 \cdot :

- A est un alkylène linéaire ou ramifié en C₁ C₄;
- G est un lien valenciel;
- R⁴ et R⁵ sont des radicaux identiques ou différents et représentent un alkyle en C₁ C₄ linéaire ou ramifié;
 - x' = 0 ou 1
 - x = 0 à 2,

ledit composé (d.1) étant de préférence du vinyltriméthoxysilane (VTMS);

20

5

10

- (d.2) au moins un composé organosilicié comprenant au moins un radical époxy, ledit composé (d.2) étant de préférence du 3-Glycidoxypropyltiméthoxysilane (GLYMO);
- au moins un chélate de métal M et/ou un alcoxyde métallique de formule générale M (OJ)_n, avec n = valence de M et J = alkyle linéaire ou ramifié en C₁ C₈, M étant choisi dans le groupe formé par : Ti, Zr, Ge, Li, Mn, Fe, Al, Mg,

ledit composé (d.3) étant de préférence du titanate de tert.butyle.

30 -8- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, selon lequel le promoteur d'adhérence est présent à raison de 0,1 à 10 % en poids par rapport à l'ensemble des constituants.

- -9- Système bicomposant précurseur de la composition silicone liquide selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que :
 - il se présente en deux parties A et B distinctes destinées à être mélangées pour former la composition en ce que l'une de ces parties A et B comprend le catalyseur (c) et une seule espèce (a) ou (b) de polyorganosiloxane; et
 - la partie A ou B contenant le polyorganosiloxane (b) est exempte de composé (d.3) du promoteur (d).
- -10- Utilisation d'une composition selon l'une des revendications 1 à 8 ou d'un système selon la revendication 9, pour imprégner un support fibreux à l'exception de tout textile architectural.

- -11- Composite caractérisé en qu'il comprend au moins un support fibreux, à l'exclusion de tout textile architectural, imprégné à cœur d'élastomère silicone réticulé obtenu à partir de la composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 8 ou d'un système selon la revendication 9.
- -12- Composite selon la revendication 11, caractérisé en qu'une remontée capillaire de moins de 20 mm, de préférence de moins de 10 mm et plus préférentiellement encore égale à 0, la remontée capillaire étant mesurée selon un test T.

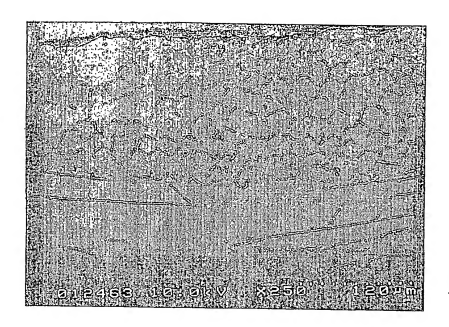


Fig.1

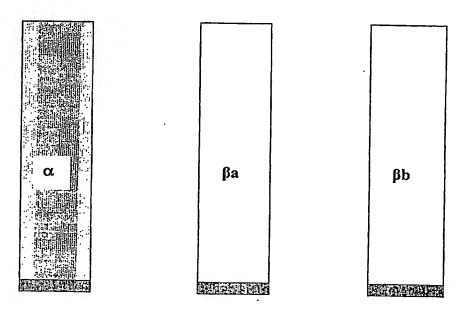


Fig.2





Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../1.. (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

0 Paris Cedex 08 hone : 01 53 04 53 (04 Télécopie : 01 42 93 59 30	Cet imprimé est à remplir lis	siblement à l'encre noire	08 113 W /2608			
Vos références pour ce dossier (facultatif)		R 02109					
		02 09676					
TRE DE L'INVE	NTION (200 caractères ou	paces maximum)	The second secon				
OMPOSITION MPREGNATIO	D'HUILES SILICONE ! N DE MATERIAUX FII	ETICULABLES EN ELASTOMERES P REUX	OOR LE TRAITEMENT TAN				
E(S) DEMANDE	:UR(S) :						
Raphaël FLEUR CABINET PLA 14 rue d'Amster 15440 PARIS C FRANCE	SSERAUD dam						
ESIGNE(NT) E	N TANT QU'INVENTE	R(S) : (Indiquez en haut à droite «Page rotez chaque page en indiquant le non	a N° 1/1» S'il y a plus de t mbre total de pages).	rois inventeu			
lom		POUCHELON	POUCHELON				
Prénoms		Alain	Alain				
Adresse	Rue	2 rue G. Courteline					
Halesso	Code postal et ville	69330 MEYZIEU	69330 MEYZIEU				
Société d'appart	enance (facultatif)						
		QUEMIN					
Nom Prénoms		Maryline					
	Rue	8 rue Turbil					
Adresse	Code postal et ville	69003 LYON					
Société d'annar	tenance (facultatif)						
		LAFAYSSE					
Nom Prénoms		Francis					
Adresse Rue		52 K rue des Collonges Bellevue 3	52 K rue des Collonges				
, 10, 0336	Code postal et ville	69230 SAINT-GENIS LAV	AL				
Société d'appa	rtenance (facultatif)						
DATE ET SIGN DU (DES) DEN OU DU MAND	IATURE(S) WANDEUR(S) ATAIRE Ité du signataire) abre 2002 URANCE	At.					

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

FR0350017